



ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 2766

15 Οκτωβρίου 2014

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού
Προϊόντος METHOTREXATE/ACTAVIS. 1
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος CILOSTAZOL/GALENICA 2
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος TRAVOPROST/PHARMATHEN..... 3
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος OCTREOTIDE/KABI..... 4
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος KLIMURTAN..... 5
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρ-
μακευτικού προϊόντος VIMCO..... 6
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος BOSENTAN/MYLAN..... 7
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος GEMOT HCT. 8
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος ZOLEORONIC ACID/SANDOZ..... 9
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος DIAFER. 10
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος SEVELAMER/TEVA. 11
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος PARICALCITOL/TEVA..... 12
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος FLUDARABINE/KABI..... 13
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτι-
κού προϊόντος TELMISARTAN + HYDROCHLO-
ROTHIAZIDE/FERRER..... 14
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος HAL ALLERGY® PRICK TEST ΘΕΤΙΚΟΣ
ΕΛΕΓΧΟΣ..... 15
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος GEMCITABINE/KABI..... 16

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- (1)
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού
Προϊόντος METHOTREXATE/ACTAVIS.
- Με την υπ' αρ. 32449/17-9-2014 απόφαση του ΕΟΦ χορη-
γήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της Κοινής
Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυ-
κλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν METHOTREXATE/
ACTAVIS.
- Δραστική ουσία: METHOTREXATE
Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 25mg/ML
Δικαιούχος σήματος: ACTAVIS GROUP PTC EHF.,
ICELAND.
- Κάτοχος αδειάς κυκλοφορίας: ACTAVIS GROUP PTC
EHF., ICELAND.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

- (2)
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος CILOSTAZOL/GALENICA
- Με την υπ' αρ. 45336/13 /17-9-2014 απόφαση του ΕΟΦ
χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοι-
νής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια
κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν CILOSTAZOL/
GALENICA.
- Δραστική ουσία: CILOSTAZOL
Μορφή: Δισκίο 100mg/TAB.
Δικαιούχος σήματος: GALENICA AE.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: GALENICA AE.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

- (3)
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος TRAVOPROST/PHARMATHEN
- Με την υπ' αρ. 73719 /17-9-2014 απόφαση του ΕΟΦ χο-
ρηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοι-
νής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια
κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν TRAVOPROST/
PHARMATHEN.

Δραστική ουσία: TRAVOPROST.
Μορφή: Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα 40mg/ML.
Δικαιούχος σήματος: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος OCTREOTIDE/KABI

Με τις υπ' αρ. 81932, 81933 και 81934 /17-9-2014 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν OCTREOTIDE/KABI.

Δραστική ουσία: OCTREOTIDE ACETATE.
Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 0,05mg/ML, 0,1 mg/ML, 0,5 mg/ML.

Δικαιούχος σήματος: FRESENIUS KABI HELLAS AE.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: FRESENIUS KABI HELLAS AE.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος KLIMURTAN.

Με τις υπ' αρ. 63985/13 και 63986/13 /17-9-2014 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν KLIMURTAN.

Δραστική ουσία: BOSENTAN MONOHYDRATE.
Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 62,5mg/TAB, 125mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ELPEN AE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ELPEN AE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος VIMCO.

Με την υπ' αρ. 65764/18-9-2014 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν VIMCO.

Δραστική ουσία: STAPHYLOCOCCUS AUREUS.

5. Δικαιούχος σήματος: LAB. HIPRA S.A, AMER-GIRONA, SPAIN.

6. Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: LAB. HIPRA S.A, AMER - GIRONA, SPAIN.

7. Μορφή: Ενέσιμο γαλάκτωμα.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος BOSENTAN/MYLAN.

Με τις υπ' αρ. 381/13 και 382/13 /17-9-2014 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν BOSENTAN / MYLAN.

Δραστική ουσία: BOSENTAN MONOHYDRATE.
Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 62,5mg/TAB, 125mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: MYLAN S.A.S., SAINT PRIEST, FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: GENERICS PHARMA HELLAS ΕΠΕ.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος GEMOT HCT.

Με τις υπ' αρ. 73716, 73717 και 73718/17-9-2014 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν GEMOT HCT.

Δραστική ουσία: IRBESARTAN+HYDROCHLORTHIAZIDE
Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (150+12,5) mg/(300+12,5)mg/TAB, (300+25)mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: TERIX LABS LTD, CYPRUS.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TERIX LABS LTD, CYPRUS.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος ZOLEORONIC ACID/SANDOZ.

Με τις υπ' αρ. 81929, 81930 και 81931/17-9-2014 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ZOLEDRONIC ACID/SANDOZ.

Δραστική ουσία: ZOLEDRONIC ACID MONOHYDRATE
Μορφή: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 4mg/5ML, Διάλυμα για έγχυση 5mg/100ML, 5mg/100ML

Δικαιούχος σήματος: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος DIAFER.

Με την υπ' αρ. 67188/13 /17-9-2014 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της

Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DIAFER.

Δραστική ουσία: IRON III ISOMALTOSIDE 1000.

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 50mg/ML

Δικαιούχος σήματος: PHARMACOSMOS HOLDING A/S, HOLBAEK, DENMARK.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PHARMACOSMOS A/S, HOLBAEK, DENMARK.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SEVELAMER/TEVA.

(11)

Με την υπ' αρ. 73721/17-9-2014 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν SEVELAMER/TEVA.

Δραστική ουσία: SEVELAMER CARBONATE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 800mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., UTRECHT, THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V., UTRECHT, THE NETHERLANDS.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PARICALCITOL/TEVA.

(12)

Με την υπ' αρ. 32451/17-9-2014 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν PARICALCITOL/TEVA.

Δραστική ουσία: PARICALCITOL

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 5mcg/ML

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., UTRECHT, THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V., UTRECHT, THE NETHERLANDS.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FLUDARABINE/KABI.

(13)

Με την υπ' αρ. 73720 /17-9-2014 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν FLUDARABINE/KABI.

Δραστική ουσία: FLUDARABINE PHOSPHATE.

Μορφή: Κόνις για ενέσιμο διάλυμα / διάλυμα προς έγχυση 50mg/VIAL

Δικαιούχος σήματος: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC, HAMPSHIRE, UNITED KINGDOM.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC, HAMPSHIRE, UNITED KINGDOM.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(14)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TELMISARTAN + HYDROCHLOROTHIAZIDE/FERRER.

Με τις υπ' αρ. 13317/13, 73722 και 73723 /17-9-2014 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν TELMISARTAN + HYDROCHLOROTHIAZIDE / FERRER.

Δραστική ουσία: TELMISARTAN + HYDROCHLOROTHIAZIDE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (40+12,5) mg/TAB, (80+12,5)mg/TAB, (80+25)mg/TAB

Δικαιούχος σήματος: FERRER-INTERNACIONAL S.A., SPAIN.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: FERRER-INTERNACIONAL S.A., SPAIN.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(15)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος HAL ALLERGY® PRICK TEST ΘΕΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ.

Με την υπ' αρ. 73724/17-9-2014 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν HAL ALLERGY® PRICK TEST ΘΕΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ.

Δραστική ουσία: HISTAMINE DIHYDROCHLORIDE

Μορφή: Διάλυμα για έλεγχο με νύξη του δέρματος 10mg/ML

Δικαιούχος σήματος: HAL ALLERGY BENELUX B.V., LEIDEN, THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: HAL ALLERGY B.V., LEIDEN, THE NETHERLANDS.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(16)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GEMCITABINE/KABI.

Με την υπ' αρ. 81928 /17-9-2014 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν GEMCITABINE/KABI.

Δραστική ουσία: GEMCITABINE HYDROCHLORIDE.

Μορφή: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 40mg/ML

Δικαιούχος σήματος: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC, HAMPSHIRE, UNITED KINGDOM.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC, HAMPSHIRE, UNITED KINGDOM.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ**ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ****ΤΙΜΗ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΥΛΛΩΝ ΤΗΣ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ****Σε έντυπη μορφή:**

- Για τα Φ.Ε.Κ. από 1 έως 16 σελίδες σε 1 € προσαυξανόμενη κατά 0,20 € για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο ή μέρος αυτού.
- Για τα φωτοαντίγραφα Φ.Ε.Κ. σε 0,15 € ανά σελίδα.

Σε μορφή DVD/CD:

Τεύχος	Ετήσια έκδοση	Τριμηνιαία έκδοση	Μηνιαία έκδοση	Τεύχος	Ετήσια έκδοση	Τριμηνιαία έκδοση	Μηνιαία έκδοση
Α'	150 €	40 €	15 €	Α.Α.Π.	110 €	30 €	-
Β'	300 €	80 €	30 €	Ε.Β.Ι.	100 €	-	-
Γ'	50 €	-	-	Α.Ε.Δ.	5 €	-	-
Υ.Ο.Δ.Δ.	50 €	-	-	Δ.Δ.Σ.	200 €	-	20 €
Δ'	110 €	30 €	-	Α.Ε.-Ε.Π.Ε.	-	-	100 €

- Η τιμή πώλησης μεμονωμένων Φ.Ε.Κ. σε μορφή cd-rom από εκείνα που διατίθενται σε ψηφιακή μορφή και μέχρι 100 σελίδες, σε 5 € προσαυξανόμενη κατά 1 € ανά 50 σελίδες.

ΕΤΗΣΙΕΣ ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ Φ.Ε.Κ.

Τεύχος	Έντυπη μορφή	Τεύχος	Έντυπη μορφή	Τεύχος	Έντυπη μορφή
Α'	225 €	Δ'	160 €	Α.Ε.-Ε.Π.Ε.	2.250 €
Β'	320 €	Α.Α.Π.	160 €	Δ.Δ.Σ.	225 €
Γ'	65 €	Ε.Β.Ι.	65 €	Α.Σ.Ε.Π.	70 €
Υ.Ο.Δ.Δ.	65 €	Α.Ε.Δ.	10 €	Ο.Π.Κ.	-

- Το τεύχος Α.Σ.Ε.Π. (έντυπη μορφή) θα αποστέλλεται σε συνδρομητές ταχυδρομικά, με την επιβάρυνση των 70 €, ποσό το οποίο αφορά τα ταχυδρομικά έξοδα.

- Η καταβολή γίνεται σε όλες τις Δημόσιες Οικονομικές Υπηρεσίες (Δ.Ο.Υ.). Το πρωτότυπο διπλότυπο (έγγραφο αριθμ. πρωτ. 9067/28.2.2005 2η Υπηρεσία Επιτρόπου Ελεγκτικού Συνεδρίου) με φροντίδα των ενδιαφερομένων, πρέπει να αποστέλλεται ή να κατατίθεται στο Εθνικό Τυπογραφείο (Καποδιστρίου 34, Τ.Κ. 104 32 Αθήνα).
- Σημειώνεται ότι φωτοαντίγραφα διπλοτύπων, ταχυδρομικές Επιταγές για την εξόφληση της συνδρομής, δεν γίνονται δεκτά και θα επιστρέφονται.
- Οι οργανισμοί τοπικής αυτοδιοίκησης, τα νομικά πρόσωπα δημοσίου δικαίου, τα μέλη της Ένωσης Ιδιοκτητών Ημερησίου Τύπου Αθηνών και Επαρχίας, οι τηλεοπτικοί και ραδιοφωνικοί σταθμοί, η Ε.Σ.Η.Ε.Α, τα τριτοβάθμια συνδικαλιστικά όργανα και οι τριτοβάθμιες επαγγελματικές ενώσεις δικαιούνται έκπτωσης πενήντα τοις εκατό (50%) επί της ετήσιας συνδρομής.
- Το ποσό υπέρ Τ.Α.Π.Ε.Τ. (5% επί του ποσού συνδρομής), καταβάλλεται ολόκληρο (Κ.Α.Ε. 3512) και υπολογίζεται πριν την έκπτωση.
- Στην Ταχυδρομική συνδρομή του τεύχους Α.Σ.Ε.Π. δεν γίνεται έκπτωση.

Πληροφορίες για δημοσιεύματα που καταχωρίζονται στα Φ.Ε.Κ. στο τηλ.: 210 5279000.

Φωτοαντίγραφα παλαιών Φ.Ε.Κ.: τηλ.: 210 8220885.

Τα φύλλα όλων των τευχών της Εφημερίδας της Κυβερνήσεως διατίθενται δωρεάν σε ηλεκτρονική μορφή από την ιστοσελίδα του Εθνικού Τυπογραφείου (www.et.gr)

Ηλεκτρονική Διεύθυνση: <http://www.et.gr> - e-mail: webmaster.et@et.gr

ΟΙ ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ ΕΞΥΠΗΡΕΤΗΣΗΣ ΠΟΛΙΤΩΝ ΛΕΙΤΟΥΡΓΟΥΝ ΚΑΘΗΜΕΡΙΝΑ ΑΠΟ 08:00 ΜΕΧΡΙ 13:30



* 0 2 0 2 7 6 6 1 5 1 0 1 4 0 0 0 4 *

ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 * ΑΘΗΝΑ 104 32 * ΤΗΛ. 210 52 79 000 * FAX 210 52 21 004